PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-266287

(43) Date of publication of application: 15.10.1996

(51)Int.CI.

C12N 15/09 CO7H 21/04 CO7K 14/395 C12C 11/02 C12N 1/19 C12P 21/02 //(C12N 15/09 C12R 1:865) (C12N 1/19 C12R 1:865) (C12P 21/02 C12R 1:865)

(21)Application number: 07-108688

(71)Applicant: KIRIN BREWERY CO LTD

(22)Date of filing:

02.05.1995

(72)Inventor: KOBAYASHI OSAMU

HAYASHI NOBUYUKI

SONE HIDETAKA

(30)Priority

Priority number: 07 15449

Priority date: 01.02.1995

Priority country: JP

(54) GENE FOR IMPARTING COHESIVE PROPERTY TO YEAST AND ITS GENE **PRODUCT**

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a new protein containing a polypeptide having a specific amino acid sequence, exhibiting activity capable of imparting a beer yeast type cohesive property to yeast and capable of controlling cohesive property of yeast affecting taste of a product in brewing beer, wine, etc. CONSTITUTION: In brewing alcoholic drinks such as beer and wine containing a polypeptide having an amino acid sequence containing an amino acid sequence expressed by the formula and having activity imparting a beer yeast type cohesive property 112 Tel Tel Act and Alle Live Tel Let All Act Let Act L to yeast, this new protein is capable of controlling cohesive property of yeast by imparting or reinforcing a cohesive property affecting taste of the product or loosing or reducing a beer yeast type cohesive property. The protein is obtained by extracting total DNA by an ordinary method from cohesive beer yeast, carrying out polymerase chain reaction(PCR) using a part of FL01 gene which participates in cohesive property of yeast as a primer and using total DNA as a template to carry out cloning of DNA,

Not The lie als his this typ lie are ben Yal the two Ala The Leu 11 Gir Le. 182 Ann Val Sin Ser City Ser Far Ciu Ain 178 Len Pro Val 23 A. 230

196 Yai Leu Pro Am Giy

LEGAL STATUS

expressing the DNA in the host cell.

integrating the resultant DNA into a vector to introduce the DNA into a hose cell and

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

[0]1 — 3 2 → 2 3 : 1 1 : 3 8 A M ; 巴本特許青軾號傳(△戰)页。

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開發号

特開平8-266287

(43) 公開日 平成8年(1996) 10月15日

(51) Int Cl. 6	識別記号	庁内盛理番号	F I			技術表示箇所
C12N 15/09	ZNA	9162-4B	C12N I	5/00	ZNAA	
CO7H 21/04			C07H 21	1/04	В	
C 0 7 K 14/395		8517-4H	C07K 1	1/395		
C 1 2 C 11/02			C12C 1	1/02		
C12N 1/19		8828-4B	C12N	1/19		
0.2		客查請求	未請求 請求項	[の数21 OL	(全 21 頁)	最終頁に絞く
(21)出願番号	特願平7-108688		(71)出題人 000253503 編輯を指述式会社			
(22)出讀日	平成7年(1995) 5	月 2 日	東京都中央区新川二丁目10番1号 (72)発明者 小林 統			
从17世界在李阳型 具	時題平 7-15449		(12) Ж УНД		市金沢区福浦	1-13-5 麒
(31)優先権主張番号	平7(1995)2月1	п	Ì		社关键技術研	
(32)優先日	子/(1993/2/71 日本 (JP)	H	(72)発明者	林 伸之		
(33) 優先権主張国	DA (JP)				市鶴見区生安	1丁目17-1
						ール研究所内
			(72)発明者	曾极 秀隆		
				Address of the late to		
			l	神象川県東西	新型化区值 用	l 1 - 13 - 5 💢
					40 型水区 個冊 4 社基盤技術 研	

(54) 【発明の名称】 酵母に凝集性を付与する遺伝子及びその遺伝子変物

(修正有) (57)【要約】

【構成】 酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を 有する蛋白、蛋白をコードするDNA 、DNA を含むプラス ミド、DNA を利用して、ビール酵母型凝集性を付与また は強化された酵母を製造する方法およびビール酵母型縦 集性が欠失または減少した酵母を製造する方法、並び に、DNA の発現を抑制することによって、酵母のビール 酵母型凝集性を欠失または減少させる方法。

【効果】 酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を 有するLe-Flo1 蛋白、ならび該蛋白をコードするLe-FLO 1 遺伝子DNA が提供される。即ち、このDNA を核外およ び(または)核内遺伝子として酵母細胞内に導入するこ とによって、酵母にビール酵母型凝集性を付与したり、 酵母のビール酵母型凝集性を強化することができる。

(2)

特期平 8-266287

【特許請求の範囲】

【請求項1】 実質的に配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列を有するポリペプチドを含み、酵母にビール 酵母型凝集性を付与する活性を有する蛋白。

【請求項2】 実質的に配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列のうち、25番目のアミノ酸残基から213 番目のアミノ酸残基を含むアミノ酸配列を有するポリペプチドを含み、酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を有する蛋白。

【請求項3】 実質的に配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列のうち、少なくとも25番目のアミノ酸残基から97番目のアミノ酸残基を含むアミノ酸配列を有するボリベプチドを含み、酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を有する蛋白。

【請求項4】 酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を有し、実質的に配列表の配列番号2に示したアミノ酸配列を有するボリベブチド。

【請求項5】 実質的に配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列を有するポリペプチドをコードする塩基配列を含むDNA。

【請求項6】 実質的に配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列のうち、25番目のアミノ酸残基から213 番目のアミノ酸残基を含むアミノ酸配列を有するポリペプチドをコードする塩基配列を含むDNA。

【請求項7】 実質的に配列表の配列番号1に示したア*

*ミノ酸配列のうち、少なくとも25番目のアミノ酸残基から97番目のアミノ酸残基を含むアミノ酸配列を有するポリベブチドをコードする塩基配列を含むDNA。

【請求項8】 酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を有する蛋白をコードする塩基配列を含み、配列表の配列番号3に示した塩基配列のうち、59番目の塩基から697番目の塩基を含むDNAまたはその相補鎖。

【請求項9】 酵母にビール酵母型経集性を付与する活性を有する蛋白をコードする塩基配列を含み、配列表の10 配列番号3に示した塩基配列のうち、131 番目の塩基から697 番目の塩基を含むDNA またはその相補鎖。

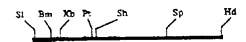
【請求項10】 酵母にビール酵母型凝集性を付与する 活性を有する蛋白をコードする塩基配列を含み、配列表 の配列番号3に示した塩基配列のうち、131番目の塩基 から349 番目の塩基を含むDNA またはその相補鎖。

【請求項11】 配列表の配列番号4に示した塩基配列を含み、酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を有するポリベブチドをコードするDNA またはその相補鎖。

(請求項12) プラスミトKTYT2、YESKT2、またはKN20 WtC3に組み込まれ、酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を有する蛋白をコードする塩基配列を含むDNA。

【請求項13】 プラスミドKTYT2 に組み込まれ、以下の制限地図を有する約9 k b のDNA 断片である請求項12記載のDNA。

【化1】



園中の略号は以下を示す。Bm:BamHU.Pt:Pst[Sl:Sall.Sp:Spc]. Sh:Sph[Xb:Xbal

【請求項14】 プラスミドKNYES に組み込まれ、酵母にピール酵母型凝集性を付与する活性を有する蛋白をコードする塩基配列を含むDNA。

【請求項15】 請求項5ないし14のいずれかに記載の DNA を含むプラスミド。

【請求項16】 請求項5ないし14のいずれかに記載の DNA を導入することを特徴とする、ビール酵母型凝集性 が付与または強化された酵母の製造方法。

【請求項17】 請求項5ないし14のいずれかに記載の DNA を破壊することによって、ビール酵母型凝集性を付 与する活性を持つ蛋白を発現させる能力を欠失または減 少させたDNA を導入することを特徴とする、ビール酵母 型凝集性が欠失または減少した酵母の製造方法。

【請求項18】 請求項5ないし14のいずれかに記載の DNA の発現を抑制することによって、酵母のビール酵母 型凝集性を欠失または減少させる方法。

【請求項19】 請求項16ないし17のいずれかに記載の 方法で製造された酵母。

【請求項20】 請求項19に記載の酵母を培養すること 50 り得られる認定製品に関する。

を含む醸造製品の製造法

【請求項21】 請求項20に記載の方法で製造された醸造製品。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、酵母凝集遺伝子およびその利用に関し、さらに詳細には、酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を有する蛋白、前記蛋白をコードするDNA、前記DNAを含むブラスミド、前記DNAを利用して、ビール酵母型凝集性を付与または強化された酵母を製造する方法およびビール酵母型凝集性が欠失または減少した酵母を製造する方法、並びに、前記DNAの発現を抑制することによって、酵母のビール酵母型凝集性を欠失または減少させる方法に関する。

[0002] 本発明はまた、前記方法によりビール酵母型凝集性が付与または強化または欠失または減少した酵母に関する、さらに、本発明は、前記の酵母を培養することを含む醸造製品の製造法、ならびに当該製造法によれ場られる種情製品に関する。

;56067414

[0003]

【従来の技術】ビール、ワイン等の楢類において、その 醸造に供される酵母の凝集性はその製品の香味を左右するばかりでなく、醸造工程の作業上からも重要であることは周知の事実である。ドイツを中心に日本、その他の 各国で広く製造されているラガータイプのビールの製造に使用される酵母は、発酵が終了に近づくと酵母が凝集して発酵液の底に沈降する特性を持ち、特に下面酵母と呼ばれている。ビール醸造では、発酵が終了して沈降した酵母を回収して、さらに次回の発酵に繰り返して使用するという、他の醸造では見られない製造上の特徴があるために、下面酵母のこの発酵後期に沈降する性質は、ビール醸造にとって特に大きな意味を持つ。

【0004】ビール酵母は製品ビールの香味等を決定する大きな要因の一つであるため、優秀な酵母を育種することはビール生産者の重要な課題となっている。その下面酵母の育種において、適切な凝集性を持たせることは重要な意味がある。なぜならば、凝集性が強すぎる酵母は発酵途中に発酵液中で洗降してしまい、それ以降の発酵が進まず、逆に、凝集性が無い酵母は発酵後期になったも浮遊したままで、酵母をビールから取り除くために遠心分離などの操作が必要になる。したがって、発酵の初期には発酵液中に分散して、しかも発酵後期には凝集性が強くなって良く洗降する酵母が現在の製造法には相応しい酵母である。製造法が異なれば、それに適した凝集性を持つ酵母が必要なのは言うまでもない。

【0005】これらの産業上重要な性質である酵母の凝 集性に関する膨大な研究にもかかわらず、酵母凝集の機 構は未だ明らかにされておらず、酵母自体の改良による **凝集性の制御は成功しているとは言い難い。長年に渡る** 酵母の遺伝子レベルの研究から、酵母の凝集性に関与す る遺伝子として、FLOi、flo3、FLO5、FLO8、sfli、fsu 1、fsu2、tup1、cyc8、cka2、FMC1などの遺伝子、およ びミトコンドリアDNA 中のoli1、oxi2遺伝子の存在がこ れまでに確認されてきた。これらの酵母の凝集性に関与 する遺伝子の分子レベルの研究としては、FL01遺伝子の 単離とその解析がなされている(YEAST, 9, 423 (1993) およひYEAST, 10, 211 (1994)]。また、FLO5遺伝子の単 離とその解析についても報告されており、そこでは、凡 05遺伝子はこれまで報告されているFL01遺伝子と酵母染 40 色体DNA 上で存在位置が異なるものの、制限地図および DNA 塩基配列がほぼ同等であることが示されている[J. Inst. Brew., 85, 95, (1979) およびCurr. Genet., 2 5, 196 (1994)].

【0006】しかしながら、これらの遺伝子の分子レベルでの解析は十分なものではなく、これらの遺伝子が酵母の凝集にどのようなメカニズムで関与しているのかは明らかにされていない。また、FL01およびFL05遺伝子以外の酵母の凝集性に関与する遺伝子については、単離やその構造解析すら行われておらず、これらの遺伝子がコ 50

ードしている蛋白についても全く報告されていない。 [COO7] 上記のような酵母の凝集性に関与する遺伝 子を利用して、酵母の凝集性を改良する試みとしては、 サッカロマイセス・セレビシエの凝集遺伝子であるFL01 遺伝子の導入によって、ビール酵母を含む各種非疑集性 酵母へ凝集性を付与するという報告がある (Agric. Bio 1. Chem., 55, 1547 (1991)]。しかしながら、このよう にして取得された形質転換体であるビール酵母の凝集能 は発酵の初期から発現し、発酵が遅れ気味になることが 10 報告されている [醸造協会誌 88,665 (1993)]。 したが って、このFLOI遺伝子による酵母への凝集性付与は好ま しい様式で制御されているとは言い難く、実用化のため には更なる改良が必要であった。さらに、FL01遺伝子は 酵母に凝集性を付与することができることは知られてい たが、その遺伝子産物の酵母概集における役割は、解明 されていない。FLO1遺伝子のDNA塩基配列から推定され るアミノ酸配列の解析より、FL01遺伝子産物は酵母細胞 表層に局在すると推定されていた。このことは、凝集性 ビール酵母特異的に酵母細胞表層から取得される蛋白 (flocculin)のN末端の14残基のアミノ酸配列が、FLO1 遺伝子のDNA 塩基配列から推定されるアミノ酸配列と相 同性が有るという報告[Appl. Environ. Microbiol., 6 0,2754 (1994)] からも支持されると考えられるが、こ の蛋白の機能解明には至っていない。また、凝集性酵母

【0008】FL01遺伝子以外の遺伝子を利用する試みとしては、細胞融合法を用いたFL05遺伝子による酵母への遺伝形質の付与が試みられ、その遺伝形質付与の有用性が示された〔J. Inst. Brew., 98, 315 (1992)〕。しかしながら、遺伝形質導入法が細胞融合法であるために、目的とする形質をもつ酵母を取得するのが困難であるばかりでなく、取得された酵母には目的とする凝集関連遺伝子以外のDNA 配列も導入されてしまい、たとえば、多くのサッカロマイセス・セレビシエのもつ、ビールにフェノール具を付加するPOF1遺伝子も同時に導入される〔Proc, Eur. Brew. Conv. 497 (1981)〕という問題を生じていた。すなわち、本方法による実用酵母の凝集性の改良は、制御されているものとは言い難い、以上のように、これまで試みられてきた酵母の凝集に関与する遺伝子を用いる酵母の凝集的の改良は、実用に耐えうるもの

特異的な酵母細胞表層蛋白は他にも幾つか知られている

が、いずれもその役割は解明されていない。このため、

るという試みは、行き詰まっていた。

FL01遺伝子を改変することによって、酵母凝集を制御す

ではなかった。 【0009】

【発明が解決しようとする課題】したがって、本発明は、以下の各事項:

- (1) 酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を有する蛋白を提供すること;
- io (2) 酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を有す

(3)

(4)

特開平 8-266287

3

る蛋白をコードする遺伝子DNA を提供すること;

【0010】(3) 上記の遺伝子DNA を利用して、ビール酵母型凝集性が付与または強化された酵母、あるいはビール酵母型凝集性が欠失または減少した酵母の製造方法、ならびに致方法によりビール酵母型凝集性が付与または強化または欠失または減少した酵母を提供すること;

- (4) 上記の遺伝子DNA の発現を抑制することによって、酵母のビール酵母型凝集性を欠失または減少させる 方法を提供すること、ならびに
- (5) 上記の酵母を培養することを含む醸造製品の製造 法ならびに該製造法により得られた醸造製品を提供する ことも目的とする。

[0011]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の各 課題を解決すべく、下面ビール酵母の凝集性に関して鋭 意研究した結果、凝集性下面ビール酵母が特異的に持つ FL01相同遺伝子(以下、Lg-FL01 遺伝子)の存在と、Lg -FL01 遺伝子と凝集性の関係を明かにし、次いで、この Lg-FL01 遺伝子を導入することによってLg-FL01 遺伝子 20 産物をFL01遺伝子が破壊されて非凝集性になっている酵 母内で生成せしめたところ、ビール酵母型の酵母凝集が 引き起こされることを見い出した。これは、ビール酵母 型凝集性の付与のみならず、実験酵母型凝集性を持つ酵 母のビール酵母型凝集性への転換も意味する。さらに、 当該遺伝子産物における下面ビール酵母型の酵母凝集を 決定している領域を決定した。また、本発明者らは、し -FL01 遺伝子を破壊したものを凝集性の下面ピール酵母 に導入することにより、その酵母を非凝集性に転換させ ることに成功して、本発明を完成させるに至った。

【0012】すなわち、本発明は、実質的に配列表の配 列番号1に示したアミノ酸配列を有するLg-FL01 遺伝子 産物、あるいは、実質的に配列表の配列番号1に示した アミノ酸配列を有するペプチドを含み、酵母にビール酵 母型疑集性を付与する活性を有する蛋白、あるいは実質 的に配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列のうち、 25番目のアミノ酸残基から213 番目のアミノ酸残基を含 むアミノ酸配列を有するポリペプチドを含み、 酵母にピ ール酵母型凝集性を付与する活性を有する蛋白、あるい は実質的に配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列の 40 うち、少なくとも25番目のアミノ酸残基から97番目のア ミノ酸疾基を含むアミノ酸配列を有するポリペプチドを 含み、酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を有す る蛋白、さらには、酵母にビール酵母型凝集性を付与す る活性を有し、実質的に配列表の配列番号2に示したア ミノ酸配列を有するポリペプチドを提供する。尚、「実 質的に」とは、酵母にビール酵母型凝集性を付与する活 性を有する限りアミノ酸配列の一部にアミノ酸の幾つか について欠失、置換、付加、重合などを許容することを 意味するものである。

6

【0013】また、本発明は、実質的に配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列をコードする塩基配列を含む 遺伝子DNA、あるいは実質的に配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列のうち、25番目のアミノ酸残基から213番目のアミノ酸残基を含むアミノ酸配列を有するボリベプチドをコードする塩基配列を含むDNA、あるいは実質的に配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列のうち、少なくとも25番目のアミノ酸残基から97番目のアミノ酸残基を含むアミノ酸配列を有するボリベブチドをコードする塩基配列を含むDNAを提供する。尚、「実質的に」とは、酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を有する限りアミノ酸配列の一部にアミノ酸の幾つかについて欠失、置換、付加、重合などを許容することを意味するものである。

【0014】さらに、本発明は、酵母にビール酵母型艇 集性を付与する活性を有するアミノ酸配列をコードする 塩基配列を含み、配列表の配列番号3に示した塩基配列 のうち59番目の塩基から697 番目の塩基までの配列を含 むDNA またはその相補鎖であるDNA、あるいは酵母にビ ール酵母型艇集性を付与する活性を有する蛋白をコード する塩基配列を含み、配列表の配列番号3に示した塩基 配列のうち、131 番目の塩基から697 番目の塩基を含む DNA またはその相補鎖、あるいは配列表の配列番号3に 示した塩基配列のうち、131 番目の塩基から349 番目の 塩基を含むDNAまたはその相補鎖、さらには、配列表の 配列番号4に示した塩基配列を含み、酵母にビール酵母 型解集性を付与する活性を有するポリペプチドをコード するDNAまたはその相補鎖を提供する。

【0015】本発明はまた、プラスミドKTYT2、YESKT 2、KNWtC3またはKNYES に組み込まれ、酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を有する蛋白をコードする塩基配列を含むDNA、ならびに前配のDNAを含むプラスミドを提供する。本発明はまた、前配のDNAを導入することを特徴とする、ビール酵母型凝集性が付与または強化された酵母の製造方法、ならびに前記のDNAを破壊することによって、ビール酵母型凝集性を付与する活性を持つ蛋白を発現させる能力を欠失または減少させたDNAを導入することを特徴とする、ビール酵母型凝集性が欠失または減少した酵母の製造方法を提供する。

【0016】さらに、本発明は、前記いずれかの方法により製造されたビール酵母型凝集性が付与または強化または欠失または減少した酵母を提供する。本発明はまた、前記のDNAの発現を抑制することによって、酵母のビール酵母型凝集性を欠失または減少させる方法も提供する。さらに、本発明は、前記の酵母を培養することを含む醸造製品の製造法、およびその醸造製品を提供する。

【0017】以下、本発明を詳細に説明する。なお、本明細書では、「DNA」、「塩基配列」、「遺伝子」およ 50 び「遺伝子DNA」という用語を実質的に同義のものとし (5)

40

特開平 8-266287

-7

て用いることとする。また、本明細書では、「アミノ酸配列」、「ペプチド」、および「蛋白」という用語を実 質的に同義のものとして用いることとする。

【0018】〈酵母細胞間凝集〉酵母細胞間の凝集は、 a型細胞と

の型細胞間の性的凝集、出芽娘細胞の母細胞 からの未分離、非性的凝集などに起因することが知られ ているが、本発明は、これらのうちの非性的凝集の制御 を目的とする。非性的経集の機構を説明するモデルとし ては、凝集性酵母の細胞表層にあるレクチン様蛋白と糖 鎖の結合で隣り合う酵母が結合しているとするレクチン 仮説 [J. Bacteriol., 150, 878 (1982)] が有力である が、レクチン様蛋白の同定は成されていない。このこと が、酵母凝集の制御が未だ困難である要因でもある。非 性的凝集は、それを阻害する糖の種類によって、マンノ ース特異的なFlo1タイプと、マンノースの他にマルトー スやグルコース等によっても阻害されるNewFloタイプ の、大きく2つに分類できることが報告されている[YEA ST, 7, 559 (1991)]。本発明者らは、一般的な下面ビー ル酵母の凝集性はNewFloタイプに属することを発見し た。本明細書では、理解を容易にするため、これらのタ イプの凝集性を以下のような用語で示す。

【0019】すなわち、一般的な実験酵母が示す凝集性 である、共存するマンノースにより阻害されるが、マル トース、グルコースなどでは阻害されない凝集性を、本 明細書では「実験酵母型凝集性」という用語で示す。ま た、一般的な下面ビール酵母に代表される酵母が示す凝 集性である、共存するマンノースの他にマルトース、グ ルコース等によっても阻害される凝集性を、「ビール酸 母型凝集性」という用語で示す。両タイプの凝集性は共 にガラクトースでは、凝集が阻害されない。本発明者ら は、下面ビール酵母が「ビール酵母型凝集性」という形 質を持つことは、以下の理由から、少なくともピール製 造において、非常に重要であると推察する。すなわち、 この「ビール酵母型延集性」が、実験酵母の持つ凝集性 と大きく異なるのは、グルコース、マルトースなどでも 阻害されることである。ビールは、麦汁をビール酵母で 発酵して製造されるものであるが、この麦汁中には、約 6%のマルトースおよび約1%のグルコースが含まれて いることから、これらの糖によって凝集阻害がかかると いうことは、重要な意義を持つ。言い換えれば、この 「ビール酵母型凝集性」の性質のために、麦汁に添加さ れたビール酵母は、麦汁中の糖類により凝集が阻害さ れ、麦汁中に分散できるため、発酵が速やかに進行す る、そして、発酵後期に発酵液中の糖濃度が低くなる と、経集阻害が弱くなって、酵母は凝集塊となり沈降す るために、酵母回収が容易になると推察できる。 【0020】 〈Lg-Flo1蛋白〉 Lg-Flo1 蛋白は、本来、 ビール酵母型凝集性を示す下面ビール酵母およびその減

数体に特徴的なFL01相同遺伝子、すなわち、Lg-FL01 遺

伝子がコードする蛋白である。本発明はLg-Flo1 蛋白お 50

特期半 8-26628

٤

よび誘導体を包含する。Lg-Flo1 蛋白は、酵母、特にサッカロマイセス・セレビシエ(Saccharomyces cerevisiae)から誘導されうるものであり、酵母にビール酵母型凝集性を付与できる性質を有する。Lg-Flo1 蛋白は、実質的に配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列中に含む。「実質的に配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列」とは、「配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列」に加えて、酵母にビール酵母型凝集性を付与する限りにおいて、配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列が改変されたアミノ酸配列、すなわち配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列の一部にアミノ酸が付加、挿入、欠失または置換されたアミノ酸配列を含むものである。

【0021】本発明の「配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列」は、公知の実験酵母FL01遺伝子の塩基配列から推定されるアミノ酸配列と相同性が有る。しかしながら、両者の決定的な違いは、本発明の「配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列」を含むLg-Flo1 蛋白およびその誘導体は、前述したビール酵母にとって重要な性質である「ビール酵母型軽集性」を酵母に付与できることである。本発明が完成して初めて、Lg-Flo1 蛋白およびその誘導体が、「ビール酵母型凝集性」を酵母に付与できることである。本発明が完成して初めて、Lg-Flo1 蛋白およびその誘導体が、「ビール酵母型凝集性」を酵母に付与できることが示された。

【0022】凝集性ビール酵母の細胞表層から取得され た蛋白であるflocculin はその生物学的機能については 解明されていないが、N末端の16残基のアミノ酸配列が 決定されている(*TQACLPVG*RKNGMN:* は同定出来なかっ たアミノ酸残基 [Appl. Environ., Microbiol., 60, 27 54 (1994)]。本発明により、初めて機能が解明されたし -Flo1 蛋白は、この配列を含んでいる(配列表の配列番 号1の25番目から40番目)。本発明のLg-Fiol 蛋白とfl occulin が同一であるという証拠は現時点ではない。 し かしながら、本発明のLg-Flol 蛋白でも、配列表の配列 番号1の1番目から24番目のアミノ酸配列の相当する領 域は、Lg-Flo1 蛋白が細胞表層に局在するために必要な 分泌シグナル配列である可能性は極めて高い。 すなわ ち、凝集性酵母の細胞表層に局在し、酵母に凝集性を付 与する活性をもつ蛋白は、配列表の配列番号1の25番目 以降のアミノ酸配列をもつ蛋白であると推察される。

【0023】〈Ig-FLOI 遺伝子〉本発明はLg-FLOI 遺伝子DNA を包含する。ここで、「Lg-FLOI 遺伝子DNA」とは、酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を持つLg-FLOI 蛋白およびその誘導体をコードする塩基配列を含むDNA をいうものとする。具体的には、本発明は、実質的に配列表の配列番号1に示したアミノ酸配列を有する蛋白をコードする塩基配列と含む遺伝子DNA を包含する。なお、ここでいう「アミノ酸配列を有する蛋白をコードする塩基配列」とは、縮重関係にある全ての塩基配列を意味している。

【〇〇24】本発明を完成するために不可欠であったの

(3)

▲ 35648035

- 61-82-23:11:36AMは日本特許情報機構 - 登報25

は、実施例1に記載した、ビール酵母型凝集性を示す下 面ビール酵母およびその減数体は、特徴的なFL01相同遺 伝子を持っていることの発見であった。明細書中では この「ビール酵母型凝集性を示す下面ビール酵母および その減数体に特徴的な元01相同遺伝子」を「Lg-FL01遺 伝子」という用語で示している。しかしながら、この発 見だけでは、「Lg-FLOI 遺伝子」が「ビール酵母型凝集 性」を付与する活性を持つことには、全く繋がらない。 本発明完成には、更なる工夫が必要であった。また別の 見地からすると、本発明は、プラスミドKTYT2 に組み込 10 まれ、酵母にビール酵母型凝集性を付与する活性を有す る蛋白をコードする塩基配列を含むDNA も包含する。 【0025】以上に記載した本発明のDNAを総称して、

以下、「Le-FLO1 遺伝子DNA 」ということとする。本発 明のLg-FLO1 遺伝子DNA は、天然物由来のものでも、全 合成したものでも、あるいは天然物由来のものの一部を 利用して合成を行ったもの、すなわち半合成のものでも よい、

【0026】〈形質転換〉本発明のLg-FL01 遺伝子DNA を導入することにより、ビール酵母型凝集性が付与ある いは強化された酵母を得ることができる。Lg-FL01 遺伝 子DNA を導入する方法としては、遺伝子工学の分野にお いて慣用されているものを用いればよく、それを慣用基 準 [ANALYTICAL BIOCHEMISTRY 163, 39: (1987)等) に 準じて実施すればよい。 具体的には、所望のDNA をベク ターに組み込んでこれを酵母に導入する方法、ベクター に組み込まずに直接酵母に導入する方法などを挙げるこ とができる。

【〇〇27】上記のDNA をベクターに組み込んでこれを 酵母に導入する方法において、使用可能なベクターとし ては、たとえば、YRp 系(酵母染色体のARS 配列を複製 起点とする酵母用マルチコピーベクター)、YEp 系(酵 母の2μm DNA の複製起点を持つ酵母用マルチコピーベ クター)、YCp 系(酵母染色体のARS 配列を複製起点と して持ち、かつ酵母染色体のセントロメアのDNA 配列を 持つ酵母用シングルコピーベクター)、YIp 系(酵母の 複型起点を持たない静母染色体組み込み用ベクター) 等、知られているもの全てのものを用いることができ る。これらのベクターは文献に記載されており〔医学出 版センター刊、「酵母のニューバイオテクノロジー」、 p.284)、容易に作製することができる。

【0028】ベクターに組み込まずに直接酵母にDNA を 導入する手法の代表的なものとしては、薬剤耐性遺伝子 等のマーカー遺伝子を持つプラスミドと導入するDNA 配 列とで同時に酵母を形質転換する共形質転換法をあげる ことができる(特公平5-60918 号公報)。上記のような 方法において、導入した遺伝子DNA を酵母中で発現させ るために、あるいは発現を増加もしくは減少させるため には、転写および翻訳を制御するユニットであるプロモ ーターを本発明DNA 鎖の 5' 一上流域に、ターミネータ 50 子などと入れ替えることによる、実験酵母型凝集性をビ

10

ーを3′ー下流域にそれぞれ組み込めば良い。このプロ モーターおよびターミネーターとしては、Lg-FLO1 適伝 子それ自身に由来するものの他、アルコールデヒドロゲ ナーゼ遺伝子 [J. Biol. Chem., 257, 3018 (1982)]、 ホスホグリセレートキナーゼ遺伝子 [Nucleic Acids Re s., 10.7791 (1982))、グリセロールアルデヒドー3-燐酸デヒドロゲナーゼ遺伝子 [J. Biol. Chem., 254, 9 839 (1979)] 等既に知られている遺伝子由来のもの、も しくは、人工的にそれを改良したものの使用が可能であ る。より具体的には、ADH (別名ADC)、CAPDH (別名 GPD)、PHO、GAL、PGK、ENO、TRP、HIP 等のプロモ ーターやターミネーターを使用することができる。

【0029】さらに、適当なプロモーターを選択するこ とにより、本発明DNA 鎖の遺伝子を酵母中で制御して発 現させることも可能である。例えば、ガラクトキナーゼ 遺伝子のプロモーターを使用すれば、 培地の糖源をたと えばグルコースからガラクトースに変えることにより発 現を増加させることができる。また、本発明のLg-FL01 遺伝子DNA を破壊することによって、Lg-Flo1 蛋白を発 現させる能力を欠失または減少させたDNA を導入するこ とにより、延集性が欠失または減少した酵母を得ること ができる。Lg-FL01 遺伝子DNA の破壊は、Lg-FL01 遺伝 子のLg-Flo1 蛋白発現に関与する領域、たとえば、プロ モーター領域やコード領域の内部へ単一あるいは複数の 塩基を付加あるいは欠失させたり、これらの領域全体を 欠失させることにより行うことができる。 このようにし てLg-FL01 遺伝子を破壊することによって、Lg-Flo1 蛋 白を発現させる能力を欠失または減少させたDNA は、上 記したDNA 導入法と同じ手法で酵母に導入することがで きる。その導入によって、ホスト酵母の染色体DNA 中の Lg-FLO1 遺伝子と導入したDNA との間で相同組換えが起 こり、ホスト酵母のLg-FL01 遺伝子が分断されてLg-Flo 1 蛋白を発現する能力が欠失または減少し、その結果、 ホスト酵母の凝集性が欠失または減少すると考えられ Ō.

【0030】本発明において形質転換すべき酵母、すな わちホスト酵母、は分類学上、酵母の範疇に入りうる任 意のものでありうるが、本発明の目的からすれば、サッ カロマイセス・セレビシエに属する酒類製造用酵母、具 体的にはビール酵母、ワイン酵母等、あるいは、アルコ ール製造に用いられる酵母等が好ましい。本発明は、上 記のLg-FLOI 遺伝子DNA の発現を抑制することによっ て、酵母の凝集性を欠失または減少させる方法をも包含 する。このような方法の例としては、Le-FLO1 遺伝子DN A を破壊することによって、Lg-Flo1 蛋白を発現させる 能力を欠失または減少させたDNA を導入する方法、アン チセンスRNA法等を挙げることができる。

[0031] 本発明は、実施例1(6)に示したよう な、上記のLe-FLO1 遺伝子DNA を実験酵母型のFLO1遺伝 (7)

特開平 8-266287

12

11

ール酵母型凝集性に転換する方法をも包含する。また、この逆の転換も本発明により提供された1g-FL01 遺伝子DNA により可能である。本発明の酵母を培養することを含む醸造製品は、ビール、清酒、焼酎、ワイン、ウイスキー、ブランデーを含むアルコール飲料、また醤油、味噌、みりんなどの調味料、さらには、燃料用アルコールなどを包含する。本発明における醸造製品の製造法としては、前記醸造製品に係わる醸造過程を包含する。

[0032]

【発明の効果】本発明によれば、酵母にビール酵母型凝 10 集性を付与する活性を有するLg-Flo1蛋白、ならび該蛋白をコードするLg-FLO1遺伝子DNA が提供される。本発明のDNA を外来遺伝子として遺伝子工学的手法によって酵母に導入すること、即ち、このDNA を核外および(または)核内遺伝子として酵母細胞内に導入することによって、酵母にビール酵母型凝集性を付与したり、酵母のビール酵母型凝集性を強化することができる。また逆に、このDNA を破壊したものを酵母細胞内に導入したり、このDNA の発現を抑制することにより、凝集性の酵母を非凝集性に転換したり、凝集性を減少させることが 20 できる。

[0033]

*【実施例】

(実施例1) ビール酵母型凝集に深く関与するFL01相 回遺伝子のクローニング

(1) ビール酵母の凝集性に関与する遺伝子の探索 ビール酵母の凝集性に関与する遺伝子を探索する目的 で、以下の実験を実施した。凝集性ビール酵母、KI084 株から、Stewartの方法 [J.Inst.Brew., 93, 216-219, (1987)]によって胞子を形成させ、染色体数の減少した 株(以降、このような株を減数体と呼ぶ)を作成した。 得られた減数体の内、6株に関して、表1に記載した培 地を用いて20℃で静置条件下で48時間培養した。培養後 の細胞は遠心にて集菌し、0.1M EDTAで2回洗浄後、滅菌 水で2回洗浄し、滅菌水に再懸濁した。この細胞の凝集 性判定を以下の方法によって行なった。すなわち、最終 OD600=2.0となるように、凝集測定用緩衝液 (50mM 酢酸 ナトリウム、0.1% 塩化カルシウム、pH4.6) に懸濁し、 室温で30分間置いた後、20秒間激しく攪拌し、さらに5 分間静置した後、目視によって凝集、非凝集の別を判定 した。この結果、供試した6株の減数体は、2株の非凝

集性株と4株の凝集性株に分類された。

[0034]

【表1】

凝集測定用培地

ガラクトース	50 g∕1
YNB w/o AA & AS *	1.7 g/1
アミノ黴	
アスパラギン酸	100 mg/l
グルタミン酸	100 mg/1
スレオニン	100 mg/l
セリン	100 mg/l
リジン塩酸塩	100 mg/l
アルギニン	100 mg/l

*: アミノ酸および斑壁アンモニウムを含まないイースト・ナイトロジェン・ペース 形質転換体の培養に際してはこの組成の培地に、硫酸アデニン、トリプトファン、 ヒスチジン塩酸塩をそれぞれ20mg/tとなるように添加した岩地を用いた。

【0035】これらの株から、以下に述べるようにサザン解析およびノザン解析を行なった。全DNAの抽出は、YPD培地(2% バクトペプトン(ディフコ社)、1% 酵母抽出物(ディフコ社)、2% グルコース)で30℃で振とう培養し、静止期に達した細胞から、Herefordらの方法 [Cell, 18, 1261-1271, (1979)]によって実施した。抽出されたDNAは2μg相当をHindIII(ベーリンガー社)で消化し、1%アガロースゲルを用いて電気泳動後、ナイロンフィルターHybond N+(アマシャム社)に、そのプロトコールに従ってブロッティングを行ない、その後のサザン解析に供試した。また、全RNAの抽出は、これらの

40 株に関し、表1に記載の培地を用いて48時間、20℃で静 個培養を行なった細胞から、VilleneveとMeyerの方法 (Cell, 48,25-37 (1987)) によって実施した。得られた RNAの10μgを、16μlのグリオキサール・DMSO溶液 [1M グリオキサール、50% DMSO、10mM りん酸ナトリウム緩 衝液 (pH7.0)] 中で、1時間、50℃の処理によってグリ オキサール化を行なった後、2μlのアブライ用緩衝液 (50% (w/v) グリセロール、10mM りん酸緩衝液 (pH7. 0)、0.4% (w/v) ブロムフェニルブルー】および1μlの 1mg/ml 臭化エチジウム溶液を加え、10mM りん酸サトリ ウム緩衝液 (pH7.0)、1% アガロースを含むゲル中で重

14

(8)

13

気泳動を行なった。電気泳動中は、ベリスタボンプを用いて、電気泳動層中の緩衝液を常に循環させ、pHの勾配が生ずることを防いだ。ブロムフェニルブルーがゲルの長さの70%程度まで達したときに電気泳動を中止し、紫外線トランスイルミネーターを用いて具化エチジウムで染色されたゲル中のRNAを観察し、リボゾーマルRNAを指標にRNAが分解されていないことを確認した。その後に、ゲル中のRNAを、その添付されたブロトコールに従って、ナイロンフィルターGenescreen-Plus(デュボン社)にプロッティングし、RNAがブロッティングされたフィルターに対し、80℃、2時間の処理を行なった。このフィルターは、Genescreen-Plusに添付されたプロトコールに従ってノザン解析に供試した。

【〇〇36】サザン解析およびノザン解析にプローブとして用いたFLO1遺伝子の部分長のDNA断片は、以下のように調製した。Teunissenら(Yeast,9,423-427,(1993)]の報告したFLO1遺伝子の塩基配列をもとに、5'GATG AAACTGTCATTGTTGTCAAA3'と5'TCGTTTCAGCAGCTAAAGTAT3'の2種のプライマーを合成した。これらのプライマーを用い、凝集性ABXL=1D株(a,FLO1,Yeast Genetic St 20ock Center)の全DNAを鋳型としてPCRを行ない、全PCR産物を1%アガロースゲル中で電気泳動し、増幅された1045bpのDNA断片(以降、FLO1部分長断片と呼ぶ)をゲルから切り出し、Prep-A-Gene(バイオラッド社)を用いて回収したDNA断片を得た。この断片は、【α-32P】 dCT P (アマシャム社)で標識し、プローブとして用いた。放射能の検出は、X線フィルムを用いて行なった。

【0037】結果を図1に示す。サザン解析の結果、親 株H1084には、約9.5kb、5.4kb、4.8kb、3.7kbの4本のFL 01遺伝子と相同性のあるHindIII断片が検出された。KIO 84株に由来する減数体株では、約4.8kbと3.7kbの2本の 断片に関しては供試した全ての株に見られた。また、姦 集性判定試験で凝集性と判定された4株の減数体につい てのみ、共通なバンドに加えて約9.5kbの断片が検出さ れた。また、ノザン解析の結果から、親株および凝集性 判定試験で凝集性と判定された4株の減数体についての み、FLOI遺伝子の転写産物が観察された。これらの結果 から、K1084に由来する減数体では、FL01遺伝子と相同 な3本のBind:II断片の内、約9.5kbのHindIII断片に一部 もしくは全長が含まれるFL01相同遺伝子のみが転写さ れ、この相同遺伝子を持つ株のみが凝集性となることが 示唆された。以降、このKIO84株の約9.5kbのHindIII断 片に一部もしくは全長が含まれるFLO1相同遺伝子を、Lg -FL01(Lager Type-FL01)と呼ぶ。

[0038] (2) Lg-FL01遺伝子の制限酵素地図の作 成

K1084株に由来する減数体の内、凝集性のKMS004株および、非凝集性のKMS001株の各1株ずつを選び、前述の方法でDNAを調製し、数種類の制限酵素(ベーリンガー社)を単独で、もしくは2種の酵素を組み合わせて用

い、前述のFL01部分長断片をプローブとしたサザン解析を実施した。その結果、凝集性のKMS0C4株には常に、非 凝集性の減数体と共通な2本のバンドの他に、非凝集性 の減数体には観察されない1本のバンドが検出された。 この凝集性減数体に特異的なバンドにLg-FL01遺伝子の 一部、もしくは全長が含まれると考えられ、この断片の 長さを測定し、図2に示すような制限酵素地図を作成し た。

[0039] (3) Lg-FL01遺伝子の部分長を含むKpnI 10 断片のクローニング

図2に示した制限酵素地図をもとに、約5.6kbのKpnl断 片のクローニングを試みた。K1084株に由来する凝集性 の減数体KMS004株のDNAをKpnI(ベーリンガー社)で完 全消化後、0.8%アガロース電気泳動法により分画し、約 5.6kbに相当するDNA断片ミックスをゲルより切り出し、 透析チューブ中で電気溶出することにより精製した。前 述のFL01遺伝子の部分長をプローブとしたサザン解析に より、精製したDNA断片ミックス中に、目的のDNA断片が 含まれているのを確認した後に、KpnIで完全消化したプ ラスミドpUC18(宝酒造)と精製DNA断片ミックスをDNA ライゲーションキット (宝酒造) を用いて連結し、大鵬 南DH5 α (BRL社) を形質転換した、得られた形質転換体 のうち、5000株について、ナイロンフィルターHybondN+ (アマシャム社) に添付プロトコールに従ってブロッテ ィングし、前述のFL01部分長断片をプローブとしたコロ ニーハイブリダイゼーションを実施し、10株の碭性株を 取得した。これらの陽性株からアルカリ法によってプラ スミドを調製し、制限酵素解析を行なった結果、これら の株がもつプラスミドは同一の押入断片を持っているこ とか確認できた。その中の1株のプラスミド、pKF-Kpn11 の挿入断片について、延集性減数体KMS004株と非凝集性 減数体MMS001株のDNAをコントロールとするサザン解析 をした結果、 揮入断片は目的のLg-FL01遺伝子の一部で あることが確認できた。

【0040】(4)Lg-FL01遺伝子の部分長を含むKpnI 断片の一部の塩基配列決定

pKF-Kpn11の挿入断片の塩基配列を決定するために、キロシーケンス用 デレーションキット(宝酒造)を用い、添付プロトコールに従ってpKF-Kpn11の挿入断片の40 デレーションシリーズを作成した。塩基配列の決定は、PCR/Sequencing キット(パーキン・エルマー社)を用い、DNAシーケンサ(パーキン・エルマー社)によって行なった。塩基配列の解析は、DNASIS(日立ソフトウェアエンジニアリング社)によって行なった。既知のFL01 遺伝子のコード領域の塩基配列と相同なコード領域が見出されたKpn1部位からHind111部位までの2.9kbの塩基配列を両方向から決定した。決定された塩基配列中には、Lg-FL01遺伝子のコード領域の途中から、終止コドンに至る2.5kbのORFが存在していた。

50 【0041】(5) inverse—PCRによるLg-FL01遺伝子の

(9)

全長の取得

. inverse-PCRによるLg-FL01遺伝子の全長の取得を模式的 に図3に示す。先に決定したLe-FL01遺伝子の部分長 [図3 (1)] の塩基配列より、primer5 [5'AATACACAACAT GGTGTCCT3'、図3 (2)) および primer8 (5'ACCAGACGT GGAACTACTGG3'、図3(3)]を合成した。経集性減数体 KMS004株のDNA 60μg を300ユニットのHindIII(ベーリ ンガー社)で消化し、エタノール沈殿で回収後、30 μ 1 のTE被衝液に溶解し、300μlのスケールでDNAライゲー ションキット(宝酒造)を用いてDNA断片の自己閉環化 を行なった。その結果反応物中に、図3中の(4)および (5)に示されたHindIII部位が連結した環状分子が存在し ていることが期待される。この反応生成物をエタノール 沈殿で回収し、その4μg相当を関型として、上記のprim er5 (図3 (2)) およびprimer8 (図3 (3)) をプライマ ーとして、LA-PCRキット(宝酒造)を用い、inverse-PC R反応を行なった。反応液の組成は添付プロトコールに 従い、反応はDNAサーマルサイクラー480 (パーキン・エ ルマー社)を用いて、94℃1分を1サイクル後、98℃20 秒、68℃10分のサイクルを30サイクル繰り返すことによ 20 って行なった。その反応生成物を0.8%アガロースを用い て電気泳動した結果、約8.2kb、約3.6kb、約3.0kbのDNA 断片が増幅されているのが観察された。

15

【0042】この内、約8.2kbのDNA断片〔図3 (6)〕を ゲルから切り出し、Prep-A-Gene (バイオラッド社)を 用いて添付プロトコールに従ってDNA断片を精製した。 この断片は図2に示された制限酵素地図中のBamill部 位、EcoRI部位、XbaI部位を有していたので、この断片 中にLg-FL01遺伝子の未取得の部分が含まれていると判 断した。このDNA断片を、AluI(ベーリンガー社)で消 化し、pUCII8 (宝酒造) のHincII部位に連結し、大腸菌 DH5株(東洋紡)に導入した。出現した形質転換体の 内、30株のプラスミドを調製し、挿入断片の大きさを調 べたところ、24種類に分類できたため、これらのプラス ミドに関して前述の方法で挿入断片の塩基配列を決定し た。その結果、既知のFL01遺伝子のアミノ基末端付近と 相同性の高い断片467bpの押入断片を持つ1クローンを 得、そのプラスミドをNF1と命名した。NF1の挿入断片の 染色体中の位置を図3中(7)に示す。

【0043】しかしながら、KF1の挿入断片には翻訳開始部位と思われる配列は、含まれていなかった。KF1の塩基配列をもとに、primerKN-2 [5 TTGTATCGGAGTATTTAT A3、図3 (8)]を合成した。次いで上記のinverse-PCR 反応に用いた鋳型を用い、上述のprimer5 (図3 (2)]およびprimerKN-2 [図3 (8)]をプライマーとして、ジーンアンプPCRリージェントキット (宝酒造)によってinverse-PCRを行なった。反応液の組成は添付プロトコールに従い、反応はDNAサーマルサイクラー480を用いて、94℃1分、55℃2分、72℃2分のサイクルを30サイクル繰り返した後、72℃10分の反応を1サイクル行なった。そ

の反応生成物を0.8%アガロースを用いて電気泳動した結果、約4.4kb、約1.1kb、約0.6kbのDNA断片が増幅されているのが観察された。この内、約4.4kbのDNA断片〔図3 (9)〕をゲルから切り出し、上述の方法で精製し、クレスウスラグメント(宝海海)を用いて平滑を選化)。同じ

(9)】をゲルから切り出し、上述の方法で精製し、クレノウフラグメント(宝酒造)を用いて平滑末端化し、pU C118のHineII部位に連結し、大腸菌DHE株に導入した。 得られた形質転換体のプラスミド、KF14は、図2に示された制限酵素地図中のBarHI部位、EcoRI部位、XbaI部位を有していたので、この断片中にLg-FL01遺伝子の翻訳 開始部位およびその5 上流部分が含まれているものと判

16

開始部位およびその5 上流部分が含まれているものと判断された。

【0044】KF14の挿入断片中、図3(10)に示したEcoR I部位から3'方向の塩基配列を部分的に決定する目的 で、KF14をEcoRIで消化後、自己閉環化したプラスミ ド、KF14ΔEcを模築した。このプラスミドは図3中、(1 0)のEccRI的位から(8)のprimerKN-2のアニール部位まで の間の断片を持つ。KF14 A Ecの挿入断片の塩基配列をEc oRI部位から部分的に決定した。その塩基配列をもと IC. primerKT5' Ec (5' AGCGGTCGACCTAATAAAGGAAAAGGGGAA 3'、図3 (11))を合成した。また、すでに決定したpKF-Kpn11の押入断片の部分的な塩基配列をもとに、primerK T3' Hd (5' GGAAGCITTTTTGTAAAACAGATTTTTTGCCCCCCCTT3', 図3 (12)]の合成を行なった。これら2種のプライマー を用いて、凝集性減数体KMS004株のDNAの2μgを鋳型と して、LA-PCRキットを用いてPCRを行なった。反応は、9 4℃1分を1サイクル後、98℃20秒、68℃10分のサイクル を30サイクル繰り返すことによって行なった。その反応 生成物を0.8%アガロースを用いて電気泳動した結果、約 9kbの断片 [図3 (13)]が増幅されているのが観察され た。この断片には、図2に示された制限酵素地図中のBa ■11部位およびXbal部位が含まれていたので、この断片 中にLe-FLO1遺伝子の全長が含まれているものと判断さ れた。以降、このPCRによる断片をLg-FLO1遺伝子全長断 片と呼ぶ、Lg-FL01遺伝子全長断片を、数種の制限酵素 で消化し、0.8%アガロースゲルを用いて電気泳動を行な い、制限酵素断片長を測定し、制限酵素地図を作成し た。図4にLe-FL01遺伝子全長断片の制限酵素地図を示 す。

[0045] (6) Lg-FL01遺伝子全長断片の酵母への 40 導入と軽集性の性格付け

Le-FL01遺伝子の導入による表現型の変化を調べる酵母 宿主としては、以下のようにして作成したFL01遺伝子破 線珠、KY644株を用いた。FL01部分長断片を、pRS405 (ストラタジーン社)のBamHI〜HindIII部位に連結し た。このプラスミドを、挿入新片中にのみ一ケ所存在す るBstEII部位を切断後、凝集性酵母KY642株(a. ura3、 leu2、FL08)にリチウム法にて導入し、FL01遺伝子座の 相司組換えによって非凝集性となった株を得た。この株 のFL01遺伝子がpRS405の挿入によって破壊されているこ 50とを、サザン解析によって確認し、KY644株と命名し

特開平 8-266287

(10)

18

た。 La-FL01遺伝子全長断片は、5'末端にSall部位、 ・ 3 末端にHindIII部位を持つようにデザインされたプラ イマーによってPCR増幅されている。この断片を、Sali およびHindIIIで消化した。クローニングのベクターと しては、YIp5のEcoRI(ベーリンガー社)部位に、適伝 子配列のデータバンクであるアントレー(ナショナルセ ンター フォー バイオテクノロジーインフォメーショ ン社)から得たCEN3の塩基配列および酵母第3染色体の 全塩基配列をもとにPCRにて取得した1.2kbのCEN3を含む 断片と、YRP7由来のEcoRI-HindIII断片として取得したA 10 加えた。その結果を表2に示す。 RS配列を含む断片を導入した、pYT37を用いた。pYT37の Sall~HindIII部位にLg-FL01遺伝子全長断片を連結し、 リチウム法によって直接、KY644株に導入した。

17

21902923:11:3645:巴本特許情報機構「正統)で

* 【0046】得られた形質転換体のDNAのサザン解析を 実施し、1株に関してLe-FL01遺伝子全長断片が導入され ていることを確認した。この株(KY650と命名)の持つ プラスミドをKTYT2と命名した。KY650株および、ベクタ ーであるpYT37のみかKY644株に導入されている株(KY65 2株と命名) に関して、表1に記載した培地で20℃、振 とう条件下で静止期に達するまで培養後、前述の方法で 凝集性の性格付けを行なった。糖による凝集性の阻害を 調べるためには、最終濃度IMの糖を凝集測定用級衝液に

[0047] 【表2】

Lg-FLO1遺伝子全長都片を導入した酵母の凝集性

聖株名	KY650	KY632 (対照)
郷なし	+	-
マンノース	-	•
グルコース	-	•
マルトース	•	•
ガラクトース	+	-
フラクトース	•	-

+は凝集性、-は非凝集性を示す。

【0048】 KY652株ではどの条件においても延集性を 示さなかったのに対し、Lg-FL01遺伝子全長断片を含むK Y650株では、糖を加えない場合に凝集測定用緩衝液中で 経集性を示した。この凝集性は、マンノース、グルコー ス、マルトースによって阻害され、フラクトースによっ てもある程度阻害されたが、ガラクトースによっては阻 30 害を受けなかった。これらのことから、Lg-FL01遺伝子 全長断片を導入することによって、実験酵母にビール酵 母型疑集性を付与することができると結論された。

【0049】 [実施例2] Lg-FL01 遺伝子のコード領 域のPCRによる取得と実験酵母への導入および評価 KF14の挿入断片のベクターに連結された部分の近傍に関 し、上記の方法で塩基配列の決定を行なった。その結 果、KF1の挿入断片の5'上流49bpの部分にLg-FL01遺伝子 の翻訳開始部位と思われる部位が存在していた。この開 始コドンの5 上流58bpの位置から3 方向へのPCR用ブラ イマー、primerKTF7 [5' CCCCAAGCTTGCTCTGCAGTAAATTCCG CA3'、区3 (14)]を合成した。また、先に決定したpKF-Kpn11の挿入断片の塩基配列をもとに、は-凡01遺伝子の コード領域の終始コドンの3'下流53bpの位置から5'方向 へのPCR用プライマー、primerKTORFA [5' CGGAATTCTAAAC ACTATAACCGTGATGATAG3'、図3 (15)]) を、合成した。 これら2種のプライマーを用い、凝集性減数体KMS004株

のDNAの2μgを鋳型として、LA-PCRキットを用いてPCRを 行なった。反応は、94℃30秒、60℃1分、72℃3分30秒の サイクルを30サイクル繰り返すことによって行なった。 その反応生成物を0.8%アガロースを用いて電気泳動した 結果、約5.8kbの断片 (図3 (16))が増幅されているの が観察された。以降、この断片をLg-FL010RF断片と呼 ぶ。Lg-FL010RF断片は5'末端にHind111部位、3'末端にE coRI部位が存在するようにデザインされたプライマーに よってPCR増幅されている。この断片を、HindIIIおよび EccRIで消化し、酵母発現用ベクターpYES2(インビトロ ジェン社)のGAL1遺伝子のプロモーターの下流に正方向 に挿入されるよう、HindIII~EcoRI部位に連結し、リチ ウム法によって直接上述のKY644株に導入した。 得られ た形質転換体のDNAのサザン解析を実施し、Le-FL010RF 断片が導入されていることが確認された株の内の1株をM Y646株と命名した。また、KY646株の持つプラスミドをY ESKT2と命名した。KY646株と、ベクターであるpYES2の みがRY644株に導入されている株(RY649株と命名)に関 して、表1に記載した増地で20℃、振とう条件下で砂止 期に達するまで培養後、前述の方法で、凝集性の性格付 けを行なった。その結果を表3に示す。

[0050]

【表3】

19

(11)

特開平 8-266287

20

GALIプロモーターに削御されたLg-FLO1ORF断片を 導入した酵母の凝集性

亚 森名	KY646	KY649 (計開)
盤なし	+	=
マンノース	-	-
グルコース	-	-
マルトース	-	-
ガラクトース	+	•
フラクトース	-	•

+は凝集性、-は非凝集性を示す。

【0051】KY649株ではどの条件においても凝集性を示さなかったのに対し、Lg-FL010RF断片を含むKY646株では、糖を加えない場合に凝集測定用緩衝液中で凝集性を示した。この凝集性は、KY650株の凝集性と同様、ビール酵母型凝集性であり、すなわち、マンノース、グルコース、マルトースによって阻害され、フラクトースによってもある程度阻害されたが、ガラクトースによっては阻害を受けなかった。これらのことから、GAL1遺伝子のプロモーターの制御を受けたLg-FL010RF断片を導入することによって、実験酵母にビール酵母型凝集性を付与することができると結論された。すなわち、Lg-FL010RF断片中に、Lg-FL01遺伝子のコード領域が存在していると結論された。

【0052】 (実施例3) Lg-FL01 適伝子中のビール 酵母型経集を支配する領域の特定

Lg-FL01遺伝子中のビール酵母型凝集を支配する領域を 特定するために、図3に示すような方法で、Le-FL01とS c-FL01(Watari ら (Yeast, 10, 211-225 (1994)) の公 表した実験酵母型FLO1遺伝子」のキメラ遺伝子を作成 し、その凝集性を調査した。La-FL010RF断片をXhoIおよ びKpn!で消化し、クレノウフラグメントをもちいて末端 を平滑化後、pUC118のHinclI部位にクローニングした。 得られた形質転換体の内、約1kbの挿入新片を持つ1クロ ーンを選び、挿入断片の塩基配列を決定した。その結果 をもとに、Le-FL01遺伝子の開始コドンより3'下流639bp 目から5 方向へのプライマー、primerKTF8 (5 CGGGATCC ATCTGGCAATACCACACTAACA3') を合成した。primerKTF7お よびprimerKTF8を用い、凝集性減数体KMS004株のDNAの2 μgを鋳型として、LA-PCRキットを用いてPCRを行なっ た。反応は、94℃30秒、60℃1分、72℃3分30秒のサイク ルを30サイクル級り返すことによって行なった。その反 応生成物を0.8%アガロースを用いて電気泳動した結果、 約0.7kbの断片が増幅されているのが観察された。以 降、この断片をLe-FLO1N末断片と呼ぶ。得られた断片 を、PCR産物クローニング用ベクターであるpT7Blue(ノ ヴァジェン社) にクローニングし、4つの独立なクロー ンについて、挿入断片の塩基配列を両方向から決定し た。4つのクローンは全て同一の押入断片を有してい

た。得られた塩基配列を配列表の配列番号3に示す。この中の1クローンをKNTA1と命名した、Lg-FLO1N末断片は 5 末端にHindIII部位、3 末端にBamHI部位が存在するようにデザインされたプライマーによってPCR増幅されている。KNTA1をHindIIIおよびEamHIで消化し、ベクターから分離された挿入断片を電気泳動後のゲルから切り出し、上述の方法で精製し、pYES2のGAL1遺伝子のプロモーターの下流に正方向に挿入されるよう、HindIII~Bam HI部位にクローニングし、得られたプラスミドをKNYESと命名した。このプラスミドKNYES を含む大腸菌(Esche richia coli) EKB707 は、平成7 年1 月27日付けで工業技術研究所に寄託され、寄託番号FE RM BP-4983が付与されている。

[0053] Watarib (Yeast, 10, 211-225 (1994)) Ø 公表した実験酵母型FL01遺伝子(以降、Sc-FL01遺伝子 と呼ぶ) の塩基配列をもとに、開始コドンから3 下流72 1bp目より、3 方向へのプライマー、primerWcFlN (5 CG GGATCCACTGTAAGTGATGACTTCGAAG3') および、終始コドン の3'下流58bp目より、5'方向へのプライマー、primerFL ID4 (5' CGGAATTCTCAGCGTATAATTAGCAAAGAA3') を合成 し、これら2種のプライマーを用い、ABXL-1D株のDNAの2 μgを鍵型として、LA-PCRキットを用いてPCRを行なっ た。反応は、94℃30秒、60℃1分、72℃3分30秒のサイク ルを30サイクル繰り返すことによって行なった。その反 応生成物を0.8%アガロースを用いて電気泳動した結果、 於3.9kbの断片が増幅されているのが観察された。以 降、この断片をSc-FL01C末断片と呼ぶ。Sc-FL01C末断片 は、5'末端にBamHI部位、3'末端にEcoRI部位が存在する ようにデザインされたプライマーによってPCR増幅され ている。この断片を、BamHIおよびE∞RIで消化し、先に 概範したKNYESのLg-FLO1N末断片の下流に正方向に挿入 されるよう、BanHI〜EcoRI部位に連結した、この結果、 Sc-FL01遺伝子のコード領域のアミノ基末端から339アミ ノ酸に相当する部分が、Lg-FL01遺伝子のアミノ基末端 から312アミノ酸に相当する部分と置き変わった、キメ ラFL01タンパクをコードする遺伝子が構築されることが 期待される。連結反応生成物を、リチウム法によって直 50 接上述のKY644株に導入した。得られた形質転換体のDNA

特開平 8-266287

21

のサザン解析を実施し、Le-FLO1N末断片とSc-FLO1C末断片のキメラ遺伝子が導入されていることが確認された株の内の1株をKY648株と命名した。また、この株の持つプラスミドをKNW1C3と命名した。

【0054】また、Sc-FLO1遺伝子の開始コドンの5'上流-69bp目より、3'方向へのブライマー、primerFLID1(5'CCCCAAGCITTCGTTTGATGTAAGCTCTCT3')を合成した。primerFLID1およびprimerFLID4をブライマーとして用い、ABXL-1D標のDNAの2μgを御型として、LA-PCRキットを用いてPCRを行なった。反応は、94℃30秒、60℃1分、72℃3分30秒のサイクルを30サイクル繰り返すことによって行なった。その反応生成物を0.8%アガロースを用いて電気泳動した結果、約4.8kbの断片が増幅されているのが観察された。以降、この断片をSc-FLO10RF断片と呼ぶ、Sc-FLO10RF断片は、5'末端にHind1II部位、3'末端にEcoRI部位が存在するようにデザインされたブライマ*

22

*一によってPCR増幅されている。この断片を、HindIIIおよびEcoRlで消化し、pYES2のGALl遺伝子のプロモーターの下流に正方向に挿入されるよう、HindIII~EcoRl部位に連結し、リチウム法によって直接上述のKY644株に導入した。得られた形質転換体のDNAのサザン解析を実施し、Sc-FL010RF断片が導入されていることが確認された株の内の1株をKY647株と命名し、凝集性の比較のために用いた。また、この株の持つプラスミドをYESWt1と命名した。

【○○55】 KY647株、KY648株および先述のKY649株に関し、表1に記載した培地で20℃、振とう条件下で静止期に達するまで培養後、前述の方法で、凝集性の性格付けを行なった。その結果を表4に示す。

【0056】 【表4】

GALIプロモーターに制御されたLg-Sc キメラFLOL遺伝子を 導入した節母の凝集性

日本名	KY548	JCY649(対照)	KY647 (EE)
想なし	+		+
マンノース	-	•	•
グルコース	-	•	+
マルトース	-	-	+
ガラクトース	+	•	4
フラクトース	_	-	+

+は凝集性、・は非凝集性を示す。

【0057】KY649株ではどの条件においても凝集性を 示さなかったのに対し、Lg-FL01N末断片とSc-FL01C末断 片のキメラ遺伝子を含むKY648株および、Sc-FL010RF断 片を含むKY647株では、糖を加えない場合に凝集測定用 設賃液中で凝集性を示した。KY648株の凝集性は、KY650 株と同様、マンノース、グルコース、マルトースによっ て阻害され、フラクトースによってもある程度阻害され たが、ガラクトースによっては阻害を受けなかった。こ れに対し、KY647株の凝集性は、マンノースによっての み阻害され、グルコース、マルトース、フラクト**ー**スお よびガラクトースによっては阻害を受けなかった。すな わち、Sc-FL010RF断片は実験酵母型優集性を付与するの に対し、その開始コドンから3' 方向へ720bp目より5' 上 流の部分を、Le-FL01遺伝子の開始コドンから3'方向へ6 39bp目までと置き換えることによって、作られたキメラ 遺伝子が付与する如果性はビール酵母型へと転換され た。これらのことから、ビール酵母型凝集性の付与に深 く関与しているのは、Lg-FL010RF断片の中の、Lg-FL01N 末断片、すなわち、配列姿の配列番号3に示された配列 であると結論された。

【0058】 (実施例4) Lg-FL01遺伝子破壊ビール 酵母の評価

(1) La-FL31遺伝子破壊用ブラスミドの作製

Lg-FL01遺伝子破壊用プラスミドは、図6、図7に示す ように作製した。プラスミドpUC18をKpnIで消化後、ク レノウフラグメントを用いて末端を平滑化したDNA断片 をセルフライゲーションし、プラスミドpUC18ΔKを作製 した。このプラスミドをHincIIで消化後、KpnIリンカー (CCCTACCC) を挿入し、プラスミドpVC18士Kを作製し た。このプラスミドのEcoRI~BamHI部位間に、プラスミ FKF14から取得した0.9kbのEcoRI-BanHI断片(5) 隣接領 域を含む)を挿入し、プラスミドoKF531を作製した。 【3059】プラスミドpKF-Kpn11から取得した1.7kb H incII-PvuII断片 (3' 隣接領域を含む) をプラスミドpUC 118のSmal部位に挿入して得たプラスミドPXF3HPから、 40 1.7kb BamHI-KpnI断片を取得し、プラスミドpKF5B1のBa mHI-KpnI部位間に挿入して、プラスミドpKF53-1を作製 した。酵母のGPD (グリセルアルデヒドー3ーホスフェ ートデヒドロゲナーゼ) 遺伝子のプロモーター領域(1. 0 kb) と酵母のPCK (ホスホグリセレートキナーゼ) 遺 伝子のターミネーター領域 (0.4kb) を有するプラスミ ドpSY114P (特開平2-265488号公報) をSmaI消化後、Hin

dIIIリンカー (CAACCTIG) を連結し、HindIII消化後セ

た、このブラスミドのHindIII部位に、ブラストサイジ

ルフライゲーションしてプラスミドpSY114Hを作製し

50 ンS耐性遺伝子を有するプラスミドpSV2bsr(フナコ

(13)

特別平 8-266287

23

シ)の0.5kb HindIII断片を挿入し、プラスミドpGPDBSRを作製した。このプラスミドをSallで消化後、クレノウフラグメントで末端を平滑化し、1.9kbのDNA新片を取得した。このDNA断片と、プラスミドpKF53-1をBamHI消化後、クレノウフラグメントで末端を平滑化したDNA断片を連結し、プラスミドpKF53BSR19を作製した。

【0060】(2)ビール酵母の形質転換 ビール酵母の形質転換は、電気パルス法を用いた。200m lのYPD培地でOD600が約7になるまで培養した凝集性ビ ール酵母を、無菌水で2回、1Mソルビトールで2回洗浄 10 後、1mlの1Mソルビトールに再秘濁した。このうちの50 μ1の酵母級濁液に、ブラスミドpKF53BSRをEcoRIで消化 したDNA断片2.7μgと10μgのサケ精子DNA(シグマ)を 加え、5分放置後、ジーンパルサー (バイオラッド社) の0.2cmセルを用いて、1.5KV、25μF、200Ωの電気バル スをかけた。この懸濁液に、1mlの1mソルビトールと400 μlのYPDを加え、SOCで4時間振盪培養した後、50μg/m lのブラストサイジンS(フナコシ)を含むYPD寒天培地 に塗布し、30℃で3日間培養した。出現した形質転換体 について、サザン解析を実施し、Lg=FL01遺伝子が破壊 されていることを確認した。このようにして得られたLs -FL01遺伝子が破壊されたビール酵母の凝集性を評価し たところ、非凝集性へと転換していた。

【0061】〔実施例5〕 Lg-FL01 遺伝子とSc-FL01 遺伝子のN末端領域の推測されるアミノ酸配列の比較 実施例3によって、Lg-FL01 遺伝子のN末端領域213 アミノ酸の配列によって、ビール酵母型凝集性は支配されていることが示された。そこで、Lg-FL01 遺伝子とSc-FL01 遺伝子のこの部分の推測されるアミノ酸配列を比較した。その結果、図8に示す通り、以下の特徴的な差異 30 が両者の間に観察された。1)Lg-FL01遺伝子では、Sc-FL01遺伝子の84番目のアミノ酸から110 番目のアミノ酸に相当する27アミノ酸が欠失している。2)Sc-FL01遺伝子で数えて123 番目のアミノ酸までは、Sc-FL01遺伝子で数えて123 番目のアミノ酸は比較的低い。3)Sc-FL01遺伝子で数えて124 番目のアミノ酸以降は、Sc-FL01遺伝子とLg-FL01 遺伝子の相同性は比較的低い。3)Sc-FL01遺伝子とLg-FL01 遺伝子の相同性は正較的低い。5c-FL01遺伝子とLg-FL01 遺伝子の相同性は高い。

【0062】これらの結果を踏まえて、Sc-FL01とLg-F× 配列

*L01 のキメラ遺伝子及び、Sc-FL01の84番目のアミノ酸 から110 番目のアミノ酸に相当する27アミノ酸の部分を 欠失させた遺伝子を作成した。これらの改変FL01遺伝子 のN末端領域は、「PCR実験マニュアル」(M. A. Inn isら編、斉藤 隆監訳、HBJ 出版、1991)のp.155 ~16 0 に記載された、リコンビナントPCR 法を用いて作成し た。このようにして作成された改変FL01遺伝子のN末端 領域の断片を、実施例3中のプラスミドKNKtC3のHindII I ~BamHI 部位(GALI のプロモーターとSc-FLOI C末断 片の間)に正方向に連結し、酵母KY644 株に導入した。 得られた形質転換体の培養及び凝集性の評価は、実施例 3と同様の方法で行った。結果を図9に示す。Sc-FL01 遺伝子で数えて46、68、83番目のアミノ酸に相当する部 分までかLg-FL01 遺伝子由来で、それ以降がSc-FL01 遺 伝子由来であるキメラFL01遺伝子を持つ株(それぞれ、 KY707、KY708、KY709)は、Sc-FLO1 遺伝子を持つ株(K Y706) と同様、強い実験酵母型凝集を示したのに対し、 Sc-FL01 遺伝子で数えて124 番目のアミノ酸(Lg-FL01遺 伝子で数えた場合は97番目のアミノ酸)に相当する部分 20 までかLg-FL01 遺伝子由来で、それ以降がSc-FL01 遺伝 子由来であるキメラFL01遺伝子を持つ株は、実施例3に 示したKY648 株やKY646 株と同様の、弱いビール酵母型 凝集を示した。一方、Sc-FL01 遺伝子の84番目のアミノ

酸から110 番目のアミノ酸に相当する27アミノ酸の部分

を欠失させた改変FL01遺伝子を持つKY711 株は、弱い実 験酵母型経典を示した。以上の結果から、Lg-FL01 遺伝

子のビール酵母型凝集に関与する部分は、Lg-FL01 遺伝

子で数えて84番目のアミノ酸から97番目のアミノ酸まで

の14アミノ酸に相当する部分、すなわち配列表の配列番

号2に示されたアミノ酸配列をコードする、配列番号4

に示された配列であることが示された。

24

[0063]

【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:213

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類: ペプチド

 Met Thr Ile Ala His His Cys
 Ile Phe Leu Val Ile Leu Ala Phe Leu

 1
 5
 10
 15

 Glu Leu Leu Asn Val Ala Ser Gly Ser Thr Gln Ala Cys Leu Pro Val
 20
 25
 30

 Gly Ser Arg Lys
 Asn Gly Met Asn Val Asn Phe Tyr Lys Tyr Ser Leu
 35
 40
 45

 Gln Asp Ser Thr Thr Tyr Ser Asp Pro Gln Tyr Met Ala Tyr Lys Tyr
 50
 55
 60

 Ser Asp Thr Lys Lys Leu Gly Ser Val Ser Cly Gln Thr His Leu Ser
 65
 70
 75
 80

(14)

特開平 8-266287

25

Ile Tyr Tyr Gly Pro Asn Thr Ala Phe Trp Asn Thr Ala Ser Trp Ser 85 90 95

Ser Asp Leu Phe Gly Phe Tyr Thr Thr Pro Thr Asn Val Thr Val Glu 100 105 110

Met Thr Gly Tyr Phe Leu Pro Pro Gln Thr Gly Ser Tyr Thr Phe Lys 115 120 125

Phe Ala Thr Val Asp Asp Ser Ala Ile Leu Ser Val Gly Gly Ser Ile 130 135 140

Ala Phe Glu Cys Cys Ala Gln Glu Gln Pro Pro Ile Thr Ser Thr Asp 145 150 155 160

Phe Thr Ile Asn Gly Ile Lys Pro Trp Asp Ala Ala Ala Pro Thr Asp 165 170 175

Ile Lys Gly Ser Thr Tyr Met Tyr Ala Gly Tyr Tyr Tyr Pro Ile Lys 180 185 190

Ile Val Tyr Ser Asn Ala Lys Val Leu Ala Arg Leu Pro Val Ser Val

lle Val Tyr Ser Asn Ala Lys Val Leu Ala Arg Leu Pro Val Ser Val 195 200 205

Val Leu Pro Asp Gly

210

【0064】配列番号:2

*トポロジー:直鎖状 20 配列の種類:ペプチド

配列の長さ:14 配列の型:アミノ酸

配列

Gly Pro Asn Thr Ala Phe Trp Asn Thr Ala Ser Trp Ser Ser

5 1

【0065】配列番号:3

※生物名:サッカロマイセス セレビシエ (Saccharomyce

配列の長さ:697 配列の型:核酸 s œrevisiæ) 株名:RMS004 配別の特徴

鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状

30 特徴を表す記号: CDS 存在位置: 59. . 697

配列の種類: Genemic DNA

※ 特徴を決定した方法:E

起源

配列

CCTCTGCACT AAATTCCGCA AATGATTTTC TTTAAATTGA TTAGGACCAC TAAAAAAA 58
ATG ACA ATT GCA CAC CAC TGC ATA TTT TTG GTA ATC TTG GCC TTT CTG 106
Met Thr Ile Ala His His Cys Ile Phe Leu Val Ile Leu Ala Phe Leu

1 5 10 15
CAG CTA CTT AAC GTA GCA TCA GGA AGT ACA CAA GCA TGC CTG CCA GTG 154
Glu Leu Leu Asn Val Ala Ser Gly Ser Thr Gln Ala Cys Leu Pro Val

20 25 30
CGC TCG AGG AAA AAT GGG ATG AAT GTC AAC TTT TAT AAA TAC TCA TTA 202
Cly Ser Arg Lys Asn Gly Met Asn Val Asn Phe Tyr Lys Tyr Ser Leu

35 40 45
CAG GAT TCA ACA ACG TAT TCC GAC CCG CAA TAT ATG GCC TAT AAA TAC 250
Cla Asp Ser The Thr Tyr Ser Asp Pro Gln Tyr Met Ala Tyr Lys Tyr

Gln Asp Ser Thr Thr Tyr Ser Asp Pro Gln Tyr Met Ala Tyr Lys Tyr

50 55 60

TOO GAT AGA AAG AAG TTA GGT TOO GTT AGO GGA CAG ACC CAT CTC TOO 298
Ser Asp Thr Lys Lys Leu Gly Ser Val Ser Cly Cln Thr His Leu Ser
65 70 75 80

```
28
    27
ATA TAC TAT GGC CCA AAT ACT GCC TIT TGG AAT ACT GCC TCT TGG AGT 346
lie Tyr Tyr Gly Pro Asn Thr Ala Phe Trp Asn Thr Ala Ser Trp Ser
                                    90
                 85
TCT GAT CTT TYT GGT TTC TAT ACT ACT CCA ACT AAT GTA ACT GTG GAA 394
Ser Asp Leu Phe Gly Phe Tyr Thr Thr Pro Thr Asn Val Thr Val Glu
                                105
ATG ACA GGG TAC TTT TTA CCA CCA CAG ACG GGT TCT TAC ACA TTC AAG 442
Met Thr Gly Tyr Phe Leu Pro Pro Gln Thr Gly Ser Tyr Thr Phe Lys
                            120
        115
TITI GCT ACA GIT GAC GAC TOT GCA ATT ITA TOG GIT GGT GGT AGC ATT 490
Phe Ala Thr Val Asp Asp Ser Ala Ile Leu Ser Val Gly Gly Ser Ile
                        135
    130
GCG TTC GAA TGT TGT GCA CAA GAA CAA CCT CCT ATC ACA TCA ACG GAT 538
Ala Phe Glu Cys Cys Ala Gln Glu Gln Pro Pro Ile Thr Ser Thr Asp
                    150
                                       155
145
TIC ACT ATT AAC GGT ATT AAA OCA TGG GAC GCA GCT GCA CCT ACC GAC 586
Phe Thr Ile Asn Gly Ile Lys Pro Trp Asp Ala Ala Ala Pro Thr Asp
                                     170
                 155
 ATA AAG GGG TOA ACG TAC ATG TAC GCC GGT TAC TAT TAC CCG ATC AAA 634
 He Lys Gly Ser Thr Tyr Met Tyr Ala Gly Tyr Tyr Tyr Pro He Lys
                                 185
             130
 ATT GTT TAT TCA AAT GCT AAA GTC TIG GCT AGG CTT CCT GTT AGT GTG 682
 He Val Tyr Ser Asn Ala Lys Val Leu Ala Arg Leu Pro Val Ser Val
         195
                             200
                                                 205
 GTA TTG CCA GAT GGA 697
 Val Leu Pro Asp Gly
     210
```

【0066】配列番号:4

配列の長さ:42 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎮

トポロジー:直鎖状

配列の種類:Genomic DNA

起源

*生物名:サッカロマイセス セレビシエ (Saccharomyce s œrevisiae)

30 株名: KMS004

配列の特徴

特徴を表す記号: CDS

存在位置: 1. . 42

* 特徴を決定した方法: E

配列

・1000)日本付許消耗抵用。以も・1

GGC CCA AAT ACT CCC TIT TGG AAT ACT GCC TCT TGG AGT TCT 42 Gly Pro Asn Thr Ala Phe Trp Asn Thr Ala Ser Trp Ser Ser 1 5 10

【図面の簡単な説明】

【図1】ビール酵母およびその減数対のFL01遺伝子に関するサザンおよびノザン解析による電気泳動の結果(写真)を示す。

【図2】Lg-FL01 遺伝子の制限酵素地図を示す。

【図3】inverse PCR によるLg-FL01 遺伝子の全長クローニングの概念図を示す。

【図4】Lg-FL01 遺伝子全長断片の制限酵素地図を示す。

40 【図5】Lg-Sc-キメラFL01遺伝子構築の概念図を示す。

【図6】Lg-FL01 遺伝子破壊用プラスミドの構築図を示す

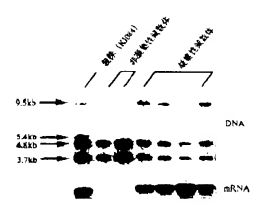
【図7】Ls-FL01 遺伝子破壊用プラスミドの概築図(続き)を示す。

【図8】Lg-FL01 遺伝子とSc-FL01 遺伝子のN末部分の推測されるアミノ酸配列の比較を示す。

【図9】 各種の改造型 FL01 遺伝子を持つ株の凝集の 表現型を示す。 (16)

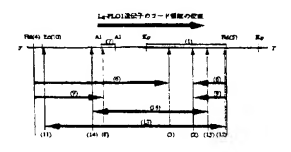
特關平 8-266287

[图1]



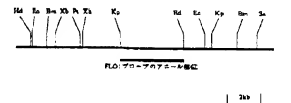
ビール課金およびその複数体のFLO(遺伝子に関する サザンおよびノザン解析の結果

【図3】



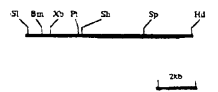
Severa PCR によるLeRLのL型数子の金属のクローニングの最大型 発達内の数字の数別は定立参照のこと。原中、上面もの会印はプライヤーの位置を示す。(裏面はコーア、金属は31-47の向きのブライマーを表 ブ)、大い食用の矢向所に写成すたまで。場合はこれのそれに丁の明原身 生死なを示す。形に「Rustin」、配:他Mは、Ali Aldi、Ko i Rust

[图2]



EpfLO(遺伝子の例表界表彰型 医中、参与は以下の対理原系を重さしかず;BertemHJEcEcolLitteHealIII、 KoKynLiteHalla:Sall Xo-XollXiX Xon 表面の意葉上、PLOI ブローブのエニル原位から着も近い気度が表面を設か は、その手をからてもったった。

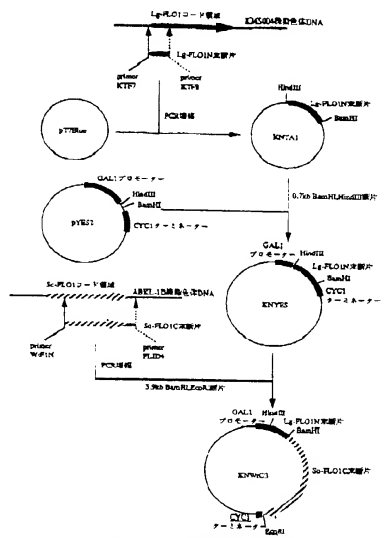
[图4]



Lg-PLOI達伝子全長断片の制限酵素地図 関中の断号は25下を示す。Bm:BunHJ.P.PuLSI.Suif.Sp:Spei, Sb:Sphi,XviXbui Suif部位はブライマーに付与されたもので、最色体中には 存在しない。 (17)

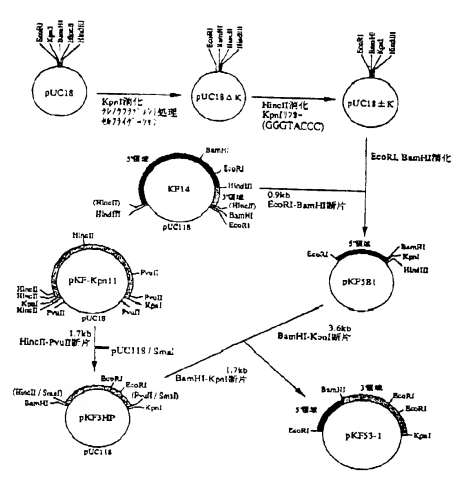
特開立 8-266287

【図5】



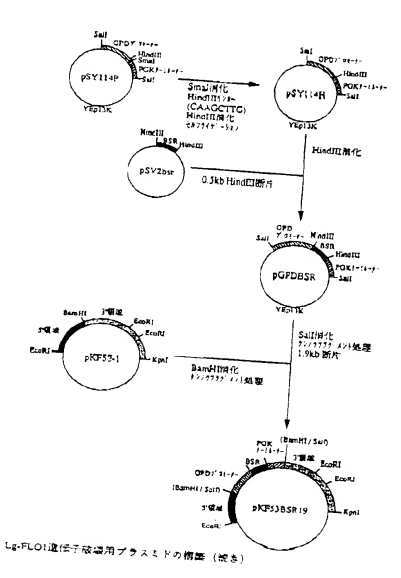
Lg-Sc-キメラFLO1遺伝子標準の概念図

[図6]



Lg-FLOi遺伝子破壊用プラスミドの構築

【図7】



#

[图8]

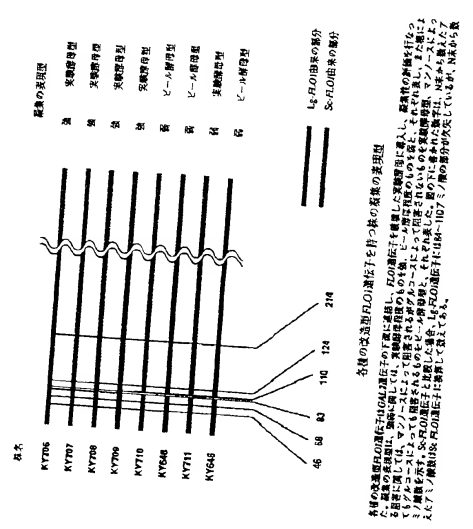
ig-fioi Sc-fioi	10 20 30 MTIAHHCIPLUILAFIEILMVASGSTOACLPU X:	40 CSRIGIGIONITE	50	60
34 8401	TEACT PA	CORKSCHNINE	YQYSLKDSST	YSDPQYN :::: YSNAAYN
<u>ig-F101</u>	AYKYSDTKKLGSV4COTU	100	110	
So-FL01	AYGYASKIKLQSVGGOTDISIEYNIPZVSSSG	TELCHO		120 CAEWNTA
Lg-FL01	SMSSCLECEYTTREE 150	160		
Sc-FLO)	SNSSCLEGFYTTPTNVTVEMTGYFLPPOTGSYT	FEFATVDDSAI FEFATVDDSAI	LSVGGSTAFE	CCAQEQ
Lg-Fici	PPITSTDFTINGIERED	220		
3c-PLO1	PPITSTDETINGIRPWDAAAPTDIKGSTYMYAG	XAABHWAAAR T.T.T.T.T.T.T. TAABHWAARA	AKVLARLEVS : ::::: AVSMOTLEIS	VYLPDG F.:::X VYLPDG

Lg-FLO1遺伝子とSc-FLO1遺伝子のN末部分の推測されるアミノ酸配列の比較

特開平 6-266287

2

[图9]



フロントページの続き				
(51) Int.CI.6 C12P 21/02 //(C12N 15/09 C12R 1:865) (C12N 1/19 C12R 1:865) (C12P 21/02 C12R 1:865)	識別記号 ZNA	庁内整理番号	FI C12P 21/02	技術 表示 箇所 C